

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS



## Déclaration de Maladie

N° P19- 0041734

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5745 Société : RAM  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : Hôtesse (Retraite)  
 Nom & Prénom : LAGUERAD AICHA EP ZRIOU  
 Date de naissance : 28/07/59  
 Adresse : 94 Lt Bouchara Sidi Nourouf ASA  
 Tél : 0672763516 Total des frais engagés : 2143,50 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Pr. Abdelkrim LARGA  
 Spécialiste en Traumatologie  
 Orthopédie  
 Bureau B, N° 258, Rue Mustapha El Maani  
 Méditerranée, Casablanca  
 Tél : 05 22 22 33 00 / Fax : 0522 22 33 01  
 Date de consultation : 09/02/2021  
 Nom et prénom du malade : A. LAGUERAD AICHA EP ZRIOU  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : Mal de dos  
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :  
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Signature de l'adhérent(e) : LAGUERAD Le : / /

### Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.  
 Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.  
 La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.  
 L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.  
 En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

### Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.  
 Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

### Pathologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.  
 Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

### Optique :

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

### Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.  
 Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

### Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.  
 La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.  
 La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

### Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com  
 Prise en charge : pec@mupras.com  
 Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
19/02/21	2A C		800,00	Dr. Abdelkrim LAROUSSI Spécialiste en Traumatologie Orthopédie Bureau B, N° 559, Rue Moussouf El Maâni Mers Sultan - Casablanca Tél.: 05 22 22 33 00 / Fax: 05 22 22 33 01

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
--	------	-----------------------

19/02/21 699,50

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
---	------	------------------------------	------------------------

24/02/2021 7<sub>+</sub> (2x3) 1144 D12  
2<sub>30</sub> + (2x3)

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				Coefficient DES TRAVAUX													
				MONTANTS DES SOINS													
				DEBUT D'EXECUTION													
				FIN D'EXECUTION													
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS														
			DATE DU DEVIS														
		DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# Professeur Abdelkrim LARGAB

Professeur de Traumatologie Orthopédie  
Ancien Chef du Service de  
Traumatologie et Orthopédie P32  
du Centre Hospitalo-Universitaire  
Ibn Rochd de Casablanca

Consultation sur rendez-vous

الدكتور عبد الكريم العرکاب

أستاذ جراحة العظام والمفاصل  
رئيس سابق لقسم جراحة العظام والمفاصل  
بالمستشفى الجامعي  
ابن رشد بالدار البيضاء

الفحص بالموعد

Casablanca le 19/02/21 الدار البيضاء في

Pr. Abdelkrim LARGAB  
Spécialiste en Traumatologie  
Orthopédie  
Bureau B, N° 258, rue Mustapha El Maani - Mers Sultan  
Tél.: 05 22 22 33 00 / Fax: 05 22 22 33 01

AGUERAD Archa

Ep. tresser

371,003

Delatou

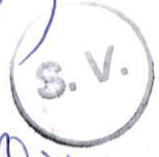


82,00

1p - 1g - 2g (-4 17)

144,20

Unxelle pelule 200



1 pelule + 2 (-4 04 juv)

1 pelule (-4 17)



82.1042  
y Peximur 8 20,

S.V.

198.0 2p / - 21  
7 Nocephol 1/1

S.V.

10p local x2 / - 21,

699.150

Pharmacie Mersad  
93, Lot Bouchara Boure 110  
Sidi Maârouf - Casablanca  
Tél: 0522 32 19 29

**Pr. Abdelkrim LARGAB**  
Spécialiste en Traumatologie  
Orthopédie  
Bureau B, N° 258, Rue Moulaya El Maani  
M. L. - Casablanca  
Tél: 05 22 22 33 00 / Fax: 0522 22 33 01

Pharmacie Mersad  
93, Lot Bouchara Boure 110  
Sidi Maârouf - Casablanca  
Tél: 0522 32 19 29

LOT PUC: 198.00DH  
092  
2023-08  
REV: 2019/10/A



3 401020 354451 >

Métabolisme

d'être des

de la dose la plus

Insuffisance hépatique :

de la dose recommandée.

Insuffisance rénale :

Mode d'administration :

Voxcib peut être pris pendant ou en dehors des repas.

du riz au lait, du yaourt ou de la purée de banane.

au lait, de yaourt ou de purée de banane, froids ou à température ambiante,

ou le yaourt, le contenu de la gélule reste stable pendant 6 heures placé au réfrigérateur (entre 2 et 8 °C).

être mis au réfrigérateur et doit être immédiatement ingéré.

Dans le cadre de l'asthénie, NE PAS UTILISER PLUS DE 4 SEMAINES SANS AVIS MEDICAL.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Effets indésirables :

Très fréquent :  $\geq 1/10$  ; fréquent :  $\geq 1/100$  à  $< 1/10$  ; peu fréquent :  $\geq 1/1000$  à  $< 1/100$  ; rare :  $\geq 1/10\ 000$  à  $< 1/1000$  ; très rare :  $< 1/10\ 000$  ; fréquence indéterminée.

Très fréquent : Hypertension (dont une aggravation de l'hypertension).

Fréquent : Sinusite, infection des voies respiratoires supérieures, pharyngite, infection de l'appareil urinaire, Hypersensibilité, Insomnie, Vertiges, hypertonie, céphalées, Infarctus du myocarde,

Rhinite, toux, dyspnée, Nausées, douleurs abdominales, diarrhées, dyspepsie, flatulences, vomissements, dysphagie Eruption, prurit (inclus un prurit généralisé, Arthralgie, Syndrome pseudo

grippal, œdème périphérique/rétention liquidienne, Blessure (blessure accidentelle).

Peu fréquent : Anémie, Hyperkaliémie, Anxiété, dépression, fatigue, Infarctus cérébral, paresthésies, somnolence, Vision floue, conjonctivite, Acouphènes, hypoacousie, Insuffisance cardiaque,

palpitations, tachycardie, Bronchospasme, Constipation, gastrite, stomatite, inflammation gastro-intestinale (dont aggravation de l'inflammation gastro-intestinale), éruption, Fonction hépatique

anormale, enzyme hépatique augmentée (dont augmentation des ALAT et ASAT), Urinaire, ecchymoses, Contractures musculaires (crampes des membres inférieurs),

Créatininémie augmentée, urée sanguine augmentée, Œdème du visage, douleur thoracique.

Rare : Leucopénie, thrombocytopénie, Etat confusionnel, hallucinations, Ataxie, dysgueusie, Hémorragie de l'œil, Arythmie, Embolie pulmonaire, bouffées vasomotrices, Pneumonie, Hémorragie

gastro-intestinale, ulcère duodénal, ulcère gastrique, ulcère œsophagien, ulcère intestinal et ulcère du côlon, perforation intestinale, œsophagite, mélena, pancréatite, colite, Angio-œdème,

alopécie, photosensibilité, Insuffisance rénale aiguë, hyponatrémie, Troubles menstruels.

Très rare : Pancytopenie, Choc anaphylactique, réaction anaphylactique, Hémorragie intracranienne (dont hémorragie intracranienne fatale), méningite aseptique, épilepsie (dont aggravation

de l'épilepsie), agueusie, anosmie, Occlusion de l'artère rétinienne, occlusion de la veine rétinienne, Vascularite, Insuffisance hépatique (parfois d'issue fatale ou nécessitant une greffe du foie),

hépatite fulminante (parfois fatale), nécrose hépatique, cholestase, hépatite cholestatique, icter, Dermatite exfoliative, érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse

épidermique toxique, réaction médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques (DRESS), pustulose exanthématique aiguë généralisée (PEAG), dermatite bulleuse,

Myosite, Néphrite tubulo-interstitielle, syndrome néphrotique, glomérulonéphrite à lésion minime,

Fréquence indéterminée : Infertilité féminine (diminution de la fécondité chez la femme)

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Déclaration des effets secondaires : Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui

ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le

Centre Anti Poisson et de Pharmacovigilance du Maroc : Site internet: <http://www.capm.ma/>

5. COMMENT CONSERVER VOXCIB ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. Pas de précautions particulières de

indiquée sur le conditionnement extérieur après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. Ne

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à

d'origine, à l'abri de l'humidité

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Composition qualitative et quantitative en substance (s) actives (s) et en excipients :

Voxcib 200mg, gélules :

Celecoxib

..... 200mg

Les autres composants sont : Lactose, Lauryl sulfate de sodium, Croscarmellose de sodium, Povidone K 30, Lact

Excipient à effet notoire : lactose

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 04/09/2019.

Conditions de prescription et de délivrance : Tableau A, Liste I



Fabriqué par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA

Z.I.2 Tit Mellil - Casablanca -

PRL VOX01 V01

LOT: 20073

PER: 02/22

PPV: 82, 00 D-I-I

de péremption  
ires ménagères.  
ement primaire

PS10403

**INEXIUM® 20 mg,**  
**comprimé gastro-résistant**  
ésoméprazole

**إينكسيوم® 20 ملغ ،**  
**قرص صا مد لحموضة**  
**المعدة**  
ازومبرازول

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubair bnou al souam roches  
noires casablanca

INEXIUM

20 mg

Cpr GR

Boîte 14

64075DMP/21NRQ P.P.V: 82.10 DH

6 118001 020591

PS10403

**INEXIUM® 20 mg,**  
**comprimé gastro-résistant**  
ésoméprazole

**إينكسيوم® 20 ملغ ،**  
**قرص صا مد لحموضة**  
**المعدة**  
ازومبرازول

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubair bnou al souam roches  
noires casablanca

INEXIUM

20 mg

Cpr GR

Boîte 14

64075DMP/21NRQ P.P.V: 82.10 DH

6 118001 020591

# DULASTAN® 500mg/2mg

Comprimé  
Boîte de 20

Paracétamol - Thiocolchicoside

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## COMPOSITION :

Paracétamol ..... 500 mg  
Thiocolchicoside ..... 2 mg  
Excipients : ..... q.s.p. .... 1 comprimé  
Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
  - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
  - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

## ATTENTION !

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse.
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale prolongées.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin.
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec de l'eau.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin pour des douleurs persistantes.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE MEDECIN.

En raison de la présence de lactose, ce médicament peut provoquer des troubles de la malabsorption du glucose et de galactose, ou de la diarrhée. L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes souffrant de maladies coeliaques.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES, IL FAUT SIGNALER

SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

**DULASTAN®** peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasionnellement comme analgésique d'élection.

## Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.



es, éviter les traitements  
d'autres médicaments.  
ulsions.

RE PHARMACIEN.

, de syndrome de

s intolérances chez



# DULASTAN® 500mg/2mg

Comprimé  
Boîte de 20

Paracétamol - Thiocolchicoside

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## COMPOSITION :

Paracétamol ..... 500 mg  
Thiocolchicoside ..... 2 mg  
Excipients : ..... q.s.p. .... 1 comprimé  
Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
  - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
  - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

## ATTENTION !

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse.
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale prolongées.
  - Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol.
  - Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence.
  - En cas de diarrhée, prévenez votre médecin.
  - Eventuellement, ingérer les comprimés avec de l'eau.
  - Ne pas dépasser la dose prescrite.
  - Il est conseillé de consulter un médecin pour tout effet indésirable.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE MEDECIN.

En raison de la présence de lactose, ce médicament peut provoquer des troubles digestifs, de syndrome de malabsorption du glucose et de galactose, ou de diarrhée. L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes souffrant de maladies coeliaques.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

**DULASTAN®** peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasionnellement comme analgésique d'élection.

## Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.



# DULASTAN® 500mg/2mg

Comprimé  
Boîte de 20

Paracétamol - Thiocolchicoside

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## COMPOSITION :

Paracétamol ..... 500 mg  
Thiocolchicoside ..... 2 mg  
Excipients : ..... q.s.p. .... 1 comprimé  
Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou musculaire en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
  - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
  - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

## ATTENTION !

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse.
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale prolongées.
  - Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol.
  - Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence.
  - En cas de diarrhée, prévenez votre médecin.
  - Eventuellement, ingérer les comprimés avec de l'eau.
  - Ne pas dépasser la dose prescrite.
  - Il est conseillé de consulter un médecin pour tout effet indésirable.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE MEDECIN.

En raison de la présence de lactose, ce médicament peut provoquer des troubles digestifs, de syndrome de malabsorption du glucose et de galactose, ou de diarrhée. L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes souffrant de maladies coeliaques.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES :

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

**DULASTAN®** peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasionnellement comme analgésique d'élection.

## Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.



## Celecoxib

**Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
  - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourrait leur être nocif, même si les signes de votre maladie sont identiques aux vôtres.
  - Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VOXCIB et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VOXCIB ?
3. Comment prendre VOXCIB ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VOXCIB ?
6. Informations supplémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE VOXCIB ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**  
**Classe pharmaco-thérapeutique :** Anti-inflammatoire non stéroïdien, antirhumatismal. AINS. Coxibs (code ATC : M01AH01)

**Indications :** Vioxcib est indiqué chez l'adulte dans le soulagement des symptômes dans le traitement de l'arthrose, de la polyarthrite rhumatoïde et de la spondylarthrite ankylosante. La décision de prescrire un inhibiteur sélectif de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2) doit être basée sur l'évaluation de l'ensemble des risques spécifiques à chaque patient.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE VOXCIB.

**Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :**

**Avertissements et précautions :** Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Voxcib, gélules :

Si vous avez des antécédents d'ulcère ou d'hémorragie au niveau de votre estomac ou de vos intestins, si vous prenez de l'acide acétysalicylique (y compris à faible dose pour protéger votre cœur). Celecoxib peut être associé à de faibles doses d'acide acétysalicylique, si vous prenez des médicaments pour diminuer la coagulation sanguine (par exemple la warfarine), si vous fumez, si vous avez du diabète, si vous souffrez d'hypertension, si vous avez un cholestérol élevé, si vous avez des pathologies du cœur, du foie ou des reins; votre médecin pourra être amené à vous suivre de façon régulière, si vous avez une rétention hydrique (chevilles et pieds gonflés), si vous êtes déshydraté, par exemple suite à une maladie, des diarrhées ou la prise de diurétiques (utilisés dans le traitement des œdèmes), si vous avez des antécédents de réaction allergique ou de réaction cutanée grave à des médicaments, si vous avez une sensation de malaise suite à une infection ou lors d'une suspicion d'infection, car Celecoxib peut masquer une fièvre ou d'autres signes d'infection ou d'inflammation, si vous avez un âge supérieur à 65 ans, votre médecin pourra être amené à vous suivre de façon régulière. En dehors de l'acide acétysalicylique, vous ne devez pas prendre Celecoxib avec d'autres médicaments qui peuvent augmenter le risque de saignement, tels que les anticoagulants, les antiplaquettaires ou les médicaments qui peuvent provoquer une augmentation de la tension artérielle, c'est pourquoi votre médecin pourra être amené à contrôler votre tension artérielle régulièrement. Quelques cas de réactions hépatiques graves ont été rapportés avec le Celecoxib, parmi lesquelles une inflammation hépatique grave, une lésion hépatique, une insuffisance hépatique (certaines d'issue fatale ou nécessitant une greffe du foie). Dans les cas pour lesquels le délai de survenue était rapporté, la plupart des réactions hépatiques graves sont apparues dans le mois suivant le début du traitement.

**En cas de doute ne pas hésiter de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.**

**Contre-indications :** Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique Composition. Hypersensibilité connue aux sulfamides. Ulcère peptique évolutif ou saignement gastro-intestinal (GI). Antécédents d'asthme, de rhinite aiguë, de polypes nasaux, d'œdème de Quincke, d'urticaire ou autres réactions de type allergique déclenchées par la prise d'acide acétylsalicylique (aspirine) ou d'autres AINS, y compris les inhibiteurs de la COX-2. Grossesse et femmes en âge de procréer, en l'absence d'une contraception efficace. Dans les deux espèces animales étudiées, le Celecoxib a entraîné des malformations. Dans l'espèce humaine, le risque au cours de la grossesse n'est pas connu mais ne peut être exclu. Allaitement. Insuffisance hépatique sévère (albumine sérique < 25 g/l, ou score de Child-Pugh ≥ 10). Patients ayant une clairance de la créatinine estimée < 30 ml/min. Maladie inflammatoire de l'intestin. Insuffisance cardiaque congestive (NYHA II-IV). Cardiopathie isémique avérée, artériopathie périphérique et/ou antécédent d'accident vasculaire cérébral (y compris l'accident isémique transitoire).

**Grossesse :** Le Celecoxib est contre-indiqué au cours de la grossesse et chez les femmes pouvant devenir enceintes. En cas de découverte d'une grossesse au cours du traitement, le Celecoxib devra être arrêté.

**Allaitement :** Les patientes traitées par Celecoxib ne devront pas allaiter.

**Fertilité** : En raison de leur mécanisme d'action, l'utilisation d'AINS, dont le Celecoxib, peut retarder ou empêcher la rupture des follicules ovariens, ce qui a été associé chez certaines femmes.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines :** Les patients qui présentent des étourdissements, des vertiges ou une somnolence doivent éviter de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines.

conduire ou d'utiliser des machines. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre

**Surdosage :** Il n'existe aucune expérience clinique de surdosage. Des doses uniques jusqu'à 1200 mg et des doses répétées pendant 9 jours à des sujets sains sans provoquer d'effets indésirables cliniquement significatifs. En cas d'éventuel exemple évacuation du contenu gastrique, surveillance clinique et, si nécessaire, un traitement symptomatique. Il n'y a pas de médicament en raison de sa forte liaison aux protéines.

**Si vous oubliez de prendre Voxcib, gélules :** Si vous avez oublié de prendre une gélule, prenez-la dès que vous vous en souvenez, à la dose que vous avez oublié de prendre.

**Si vous arrêtez de prendre Voxcib, gélules :** L'interruption brutale de votre traitement par Voxcib, gélules peut provoquer des effets indésirables graves. Ne cessez pas de prendre vos gélules sans avis médical. Arrêtez de prendre vos gélules sauf si votre médecin vous le demande. Votre médecin pourra vous conseiller de réduire la dose pendant un certain temps.

3. COMMENT PRENDRE VOXCIB ?

**Posologie :** En raison de l'augmentation possible des risques cardiovasculaires du Celecoxib en fonction de la dose et minimale journalière efficace pendant la période la plus courte possible. La nécessité du traitement symptomatique et son

LOT : 20076  
PER : 07/22  
PPV : 144,3

à réversible  
abstenir de  
ministères  
saire, par  
nation du  
DH  
mpense  
la prise  
tement.

a dose



Dr Chakib BENNANI-SMIREs | Dr Hassan ZEGHARI | Dr Mohamed HAMDOUCH  
 Dr Abdelaziz ZOUAOU | Dr Fatiha DADI-BENMOUSSA | Dr Nazha LAHLOU

M U P R A S

N° Admission : 21002570 N° Facture : 21002522 Date facturation : 26/02/2021

Nom et prénom du patient : **Mme LAGUERAD AICHA**

PRESTATIONS	Nombre	Prix unitaire	Montant
RX GENOU F/P,PANGONOGRAMME	1.00	1 144.00	1 144.00
		Sous-Total	1 144.00 DH
arrêtée la présente facture à la somme de :		<b>Total</b>	<b>: 1 144.00DH</b>
<b>Mille cent quarante quatre dirhams</b>			
Adhérent :		Part organisme :	0.00 DH
Mle :		Part patient :	1144.00 DH
PC N° :			



www.anoual.ma | E-mail : anoual@menara.ma

**Professeur Abdelkrim LARGAB**

Professeur de Traumatologie Orthopédie  
Ancien Chef du Service de  
Traumatologie et Orthopédie P32  
du Centre Hospitalo-Universitaire  
Ibn Rochd de Casablanca

Consultation sur rendez-vous

**الدكتور عبد الكريم العرکاب**

أستاذ جراحة العظام والمفاصل  
رئيس سابق لقسم جراحة العظام والمفاصل  
بالمستشفى الجامعي  
ابن رشد بالدار البيضاء

الفحص بالموعد

Casablanca le 19/03/14 الدار البيضاء في

Mr LAQUENAT Arlio Ep  
Zroui

Rx paupière

Rx ds 2 perspectives  
Face en thick  
profil



**Pr. Abdelkrim LARGAB**  
Spécialiste en Traumatologie  
Orthopédie

Bureau B, N° 258, Rue Mustapha El Maani  
Bureau B, N° 258, rue Mustapha El Maani - Casablanca  
Tél : 05 22 22 33 00 / Fax : 0522 22 33 01

Bureau B, N° 258, rue Mustapha El Maani - Mers Sultan - 20130 Casablanca  
Tél : 05 22 22 33 00 / 01 - Email : pr.abdelkrimlargab@gmail.com

Dr Chakib BENNANI-SMIREN | Dr Hassan ZEGHARI | Dr Mohamed HAMDOUCH  
Dr Abdelaziz ZOUAOU | Dr Fatiha DADI-BENMOUSSA | Dr Nazha LAHLOU

Casablanca, le 26 Février 2021

**PR LARGAB ABDELKRIM**

**MME. LAGUERAD AICHA**

## **COMPTE RENDU**

### **PANGONOGRAMME**

*Genu vraum bilatéral dont l'angle de la déviation angulaire globale des deux genoux est de 6°, soit une déviation angulaire corrigée de 9°.*

### **RADIOGRAPHIE DES DEUX GENOUX EN POSITION DEBOUT FACE ET PROFIL**

- Absence d'anomalie notable de la statique sur le cliché de face effectué en charge.
- Interlignes fémoro-tibiaux de largeur conservée.
- Absence d'anomalie notable au niveau des plateaux tibiaux ainsi que des condyles fémoraux.
- Aspect normal de la rotule
- Fabella bilatérale surtout à droite, sans valeur pathologique.

### **Conclusion :**

*Radiographie des genoux ne montrant pas d'anomalie notable.*

**DR. N. LAHLOU**

